PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 7:
C07K 5/06

(11) Numéro de publication internationale: WO 00/58346

(43) Date de publication internationale: 5 octobre 2000 (05.10.00)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR00/00696

(22) Date de dépôt international: 21 mars 2000 (21.03.00)

(30) Données relatives à la priorité: 99/03933 30 mars 1999 (30.03.99) FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): SANOFI-SYNTHELABO [FR/FR]; 174, avenue de France, F-75013 Paris (FR).

(72) Inventeurs; et

- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): ALCOUFFE, Chantal [FR/FR]; 15, avenue du Bois Tardieu, F-92140 Clamart (FR). BELLEVERGUE, Patrice [FR/FR]; 38, rue Chevert, F-75007 Paris (FR). DELLAC, Geneviève [FR/FR]; 154, rue Lavoisier, F-91420 Morangis (FR). LATHAM, Christopher [GB/FR]; 4, rue de Châtillon, F-75014 Paris (FR). MARTIN, Valérie [FR/FR]; 3, Promenade du Parc, F-94800 Villejuif (FR). MASSON, Christine [FR/FR]; 29, rue Alfred Nomblot, F-92430 Bourg La Reine (FR). MCCORT, Gary [FR/FR]; 5, rue Dupont des Loges, F-75007 Paris (FR).
- (74) Mandataire: THOURET-LEMAITRE, Elisabeth; Sanofi-Synthelabo, 174, avenue de France, F-75013 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet européen (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiće

Avec rapport de recherche internationale.

- (54) Title: N-SULFONYL-DIPEPTIDE DERIVATIVES, PRODUCTION AND USE THEREOF IN THERAPY
- (54) Titre: DERIVES DE N-SULFONYL-DIPEPTIDES, LEUR PREPARATION ET LEUR APPLICATION EN THERAPEUTIQUE

(57) Abstract

The present invention relates to compounds of general formula (I) wherein R_1 represents a (C_1-C_7) alkyl group which can be substituted or a cycloalkyl or cycloalkylakyl group or a $(CH_2)_n-X-R_3$ group, R_2 represents a (C_1-C_7) alkyl group which can be substituted or a cycloalkyl or cycloalkylakyl group or a phenyl, benzyl or 2-phenylethyl group which can be substituted on the phenyl group or a carbocyclic or heterocyclic group, Y is represented by the two tautomeric forms of formula (II) wherein R_4 represents a hydrogen atom or a methyl group and Q represents an R_5 -SO₂- group wherein R_5 represents a (C_1-C_8) alkyl group or a cycloalkylakyl group or a benzyl group which can be substituted. The invention also relates to methods for the production and use thereof in therapy.

(57) Abrégé

La présente invention a pour objet des composés de formule générale (I) dans laquelle, R_1 représente soit un groupe (C_1 – C_7) alkyle pouvant être substitué, soit un groupe cycloalkyle ou cycloalkylalkyle, soit un groupe $-(CH_2)_n$ –X– R_3 , R_2 représente soit un groupe (C_1 – C_7) alkyle pouvant être substitué, soit un groupe cycloalkyle ou cycloalkylalkyle, soit un groupe phényle, benzyle ou 2–phényléthyle, pouvant être substitué sur le groupe phényle soit un groupe carbocyclique ou hétérocyclique, Y est représenté par les deux formes tautomères de formule (II) où R_4 représente soit un atome d'hydrogène, soit un groupe méthyle, et Q représente un groupe R_5 – SO_2 –, où R_5 représente soit un groupe (C_1 – C_8)alkyle, soit un groupe cycloalkylalkyle, soit un groupe benzyle, pouvant être substitué. Procédés de préparation et application en thérapeutique.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Aménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Schegal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaïdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
$\mathbf{B}\mathbf{B}$	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	ТJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
$\mathbf{C}\mathbf{G}$	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

<u>DERIVES DE N-SULFONYL-DIPEPTIDES, LEUR PREPARATION ET LEUR</u> APPLICATION EN THERAPEUTIOUE

La présente invention a pour objet des dérivés
5 N-sulfonyl-dipeptides, leur préparation et leur application en thérapeutique.

Les composés de l'invention répondent à la formule générale (I)

10

$$Q \xrightarrow{H} \begin{array}{c} O \\ N \\ R_2 \end{array} \begin{array}{c} R_1 \\ N \\ H \end{array} \begin{array}{c} (I)$$

15 dans laquelle,

R₁ représente

soit un groupe (C_1-C_7) alkyle pouvant être substitué par un groupe hydroxy ou un groupe trifluorométhyle,

20 soit un groupe cycloalkyle ou un groupe cycloalkylalkyle,

soit un groupe $-(CH_2)_n-X-R_3$ où R_3 représente un groupe (C_1-C_3) alkyle, n est égal à 1, 2 ou 3 et X représente un atome de soufre ou d'oxygène,

25

R₂ représente

soit un groupe (C_1-C_7) alkyle pouvant être substitué par un groupe amino, un groupe -COOH, un groupe hydroxyle ou un groupe trifluorométhyle,

30 soit un groupe cycloalkyle ou un groupe cycloalkylalkyle,

soit un groupe phényle, benzyle ou 2-phényléthyle, pouvant être substitué sur le groupe phényle par l'un des substituants suivants : un atome d'halogène, un groupe trifluorométhyle, un groupe amino ou un groupe (C1-C4)alcoxy,

soit un groupe carbocyclique ou un groupe hétérocyclique,

Y est représenté par les deux formes tautomères de formule (II)

5 et $\begin{array}{c} R_4 \\ N \\ N \\ NH_2 \end{array}$ HN NH-A

où

A représente

soit un atome d'hydrogène

soit un groupe NH2,

soit un groupe OH,

soit un groupe (C_1-C_4) alkyle,

soit un groupe (C_1-C_6) alcoxycarbonyle,

R₄ représente

soit un atome d'hydrogène, soit un groupe méthyle,

et Q représente un groupe R5-SO2-

où R₅ représente

soit un groupe (C_1-C_8) alkyle,

soit un groupe cycloalkylalkyle,

soit un groupe benzyle, pouvant être substitué sur le groupe phényle par un groupe méthoxy,

soit un groupe $B-(CH_2)_p-SO_2-$, où B peut être une groupe 30 -COOH ou -CF $_3$ et p peut varier de 1 à 3.

Dans le cadre de la présente invention les termes ci-après ont les significations suivantes :

- un groupe alkyle est une chaîne hydrocarbonée, saturée, linéaire ou ramifiée,
 - un groupe cycloalkyle est une chaîne hydrocarbonée saturée cyclique comprenant 3 à 7 atomes de carbone,
 - un groupe cycloalkylalkyle est un groupe cycloalkyle lié

- à un groupe alkyle, ce dernier groupe comprenant 1 à 3 atomes de carbone,
- un groupe carbocyclique est une chaîne hydrocarbonée comportant deux cycles, aromatiques ou non, choisi parmi
- 5 les groupes naphtyle, 2-naphtylméthyle, 2-indanyle, 1-benzocyclobutanylméthyl,
 - un groupe hétérocyclique est une chaîne hydrocarbonée comportant un ou deux cycles, comprenant 1 ou deux hétéroatomes d'oxygène, de soufre ou d'azote, ces cycles
- 10 étant aromatiques ou non, choisi parmi le groupe
 2,3-dihydro-1,4-benzodioxyn-2-ylméthyle, indol-2 ou
 3-ylméthyle, benzofuran-2 ou 3-ylméthyle, benzothiophén-2
 ou 3-ylméthyle, benzisoxasol-3-ylméthyle,
- indazol-3-ylméthyle, thiazol-4 ou 5-ylméthyle, oxazol-4 ou 5-ylméthyle, 2,3 ou 4-pyridylméthyle, pyrimidin-2,4 ou 5-ylméthyle, 2-pyridazinylméthyle, 1 ou 3-isoquinolinylméthyle, 3,4 ou 5-isothiazolylméthyle, 4-imidazolylméthyle ainsi que toutes leurs formes isomériques.

20

Les composés de formule générale (I) peuvent comporter un ou plusieurs carbones asymétriques. Ils peuvent donc exister sous forme d'énantiomères ou diastéréoisomères. Ces énantiomères, diastéréoisomères ainsi que leurs mélanges, y

25 compris les mélanges racémiques font partie de l'invention.

Dans le cadre de la présente invention, les atomes d'halogènes sont préférentiellement le chlore et le fluor.

- 30 Les composés de formule générale (I) peuvent se présenter sous forme de bases libres ou de sels d'addition à des acides pharmaceutiquement acceptables, qui font également partie de l'invention.
- Les composés préférés selon l'invention sont tels que le carbone qui porte R_1 est de configuration absolue (S), et le carbone qui porte R_2 est de configuration absolue (R). Ces composés préférés peuvent être préparés selon les schémas qui vont suivre en partant de composés de départ

chiraux.

Les composés de formule (I) peuvent être aisément synthétisés utilisant de nombreuses approches synthétiques employées de façon habituelle par l'homme de l'art (Fridkin et Patchornik, Ann. Rev. Biochem., 43, 419-443(1974); Kent, Ann. Rev. Biochem., 57, 957-990(1988); Bodansky, "The practice of peptide synthesis", Springer-Verlag, Berlin(1984); Jones, "Amino acid and peptide synthesis",

- Oxford University Press, Oxford(1997)).

 Les couplages peptidiques utilisés pour préparer les composés de l'invention emploient typiquement la méthode à la N'-(3-diméthylaminopropyl)-N-éthylcarbodiimide (N'-(3-diméthylaminopropyl)-N-éthylcarbodiimide) /
- 15 1-hydroxybenzotriazole ou au [O-(7-azabenzotriazol-1-yl)-1,1,3,3-tétraméthyluronium hexafluorophosphate (HATU). D'autres méthodes pour former les liaisons amides comprennent l'utilisation d'un chlorure d'acide, azide, anhydride mixte ou ester activé.
- Les groupements fonctionnels des dérivés d'acides aminés utilisés peuvent par exemple être bloqués par des groupements protecteurs orthogonaux afin d'empêcher des réactions secondaires lors des couplages. Des exemples de tels groupements protecteurs et leur utilisation sont
- décrits par exemple dans Greene, "Protecting Groups in Organic Synthesis", 2è édition, Wiley-Interscience (1991), dans Jones "Amino acide and Peptide Synthesis", Oxford University Press (1997) et dans "The Peptides", Gross et Meienhofer, vol 3, Academic Press (1981).
- Typiquement, les synthèses sont réalisées en phase liquide mais la synthèse en phase solide du type Merrifield peut être également employée.

Selon l'invention, on peut préparer les composés de formule (I) par des procédés illustrés pas les schémas 1, 2 et 3.

Schéma 1

Selon le schéma 1, on fait réagir un chlorure de sulfonyle de formule Q-Cl, dans laquelle Q est tel que défini ci-dessus avec un acide aminé de formule (III), dans laquelle R_2 est tel que défini ci-dessus et la fonction acide carboxylique est protégée par un groupement protecteur GP_1 , où GP_1 représente, par exemple, un

groupement méthyle, éthyle, tert-butyle ou benzyle, en présence d'une base organique telle que la triéthylamine ou la N-méthylmorpholine, dans un solvant aprotique tel que le dichlorométhane ou la diméthylformamide, à une température 5 comprise entre 0 et 60°C. On déprotège le composé de formule (IV) obtenu, par exemple par l'hydroxyde de lithium, dans un mélange tétrahydrofurane/eau, dans les cas d'un ester méthylique ou éthylique, ou par l'acide trifluoroacétique ou chlorhydrique anhydre dans le dichlorométhane dans le cas d'un ester tert-butylique, à une température comprise entre 0 et 25°C, pour obtenir l'acide carboxylique de formule (V). On condense le dérivé de formule (V) avec un acide aminé de formule (VI), dans laquelle R₁ est tel que défini ci-dessus, en présence d'un 15 agent de couplage peptidique tel que la N' - (3diméthylaminopropyl)-N-éthylcarbodiimide (N'-(3diméthylaminopropyl)-N-éthylcarbodiimide) / 1-hydroxybenzotriazole ou le [O-(7-azobenzotriazol-1-yl)-1,1,3,3-tétraméthyluronium hexafluorophosphate (HATU), en 20 présence d'une base organique telle que la N, N-diisopropyl-N-éthylamine, N-méthylmorpholine ou la triéthylamine, dans un solvant aprotique tel que le dichlorométhane ou la diméthylformamide ou un mélange des deux, à une température comprise entre 0 et 25°C. On 25 déprotège le composé dipeptidique de formule (VII) ainsi obtenu dans les conditions décrites auparavant pour GP1 et on condense ensuite l'acide carboxylique de formule (VIII) avec un composé de formule (II), dans laquelle R4 est tel que défini ci-dessus et Z représente un groupement 30 protecteur tel qu'un groupe benzyloxycarbonyle, en présence d'un agent de couplage tel que ceux décrits pour la préparation des composés de formule (VII). Le composé de formule (IX) ainsi obtenu est alors hydrogénolysé en présence de palladium sur charbon et d'acide chlorhydrique dans un solvant polaire tel que le méthanol ou l'éthanol pour obtenir un composé de formule (I), que l'on peut purifier, par exemple par HPLC sur phase inverse, en éluant, par exemple avec un gradient de 0 à 100%

d'acétonitrile dans de l'acide hydrochlorique aqueux N/1000

ou de l'acide trifluoroacétique de 0,1 à 1%.

Selon l'invention, les composés de formule (I) peuvent être également synthétisés selon le schéma 2.

5

20 On condense un acide aminé de formule (X), dans laquelle la fonction amine est protégée par un groupement protecteur orthogonal GP_2 , où GP_2 représente, par exemple, un groupe tert-butyloxycarbonyle, avec un acide aminé de formule (VI) dont la fonction acide carboxylique est protégée par un 25 groupement protecteur orthogonal GP1, où GP1 représente, par exemple, un groupe méthyle ou éthyle, en présence d'un agent de couplage tel que l'N'-(3-diméthylaminopropyl)-Néthylcarbodiimide, HATU ou autre, et d'une base organique telle que la N, N-diisopropyl-N-éthylamine, 30 N-méthylmorpholine ou triéthylamine, dans un solvant aprotique tel que le dichlorométhane ou la diméthylformamide ou dans un mélange des deux, à une température comprise entre 0 et 25°C. On obtient un dérivé dipeptidique doublement protégé de formule (XI). On 35 déprotège la fonction amine du dérivé (XI), par exemple, quand GP2 représente un groupement tert-butyloxycarbonyle, à l'aide de l'acide trifluoroacétique ou chlorhydrique anhydre dans un solvant tel que le dichlorométhane ou

acétate d'éthyle et à une température comprise entre 0 et

25°C, pour fournir un composé de formule (XII). On traite ce composé de formule (XII) par un chlorure de sulfonyle de formule Q-Cl en présence d'une base organique dans un solvant aprotique, à une température comprise entre 0 et 50°C, pour obtenir une sulfonamide de formule (VII), que l'on traite comme décrit dans le schéma 1 pour obtenir un composé de formule (I).

WO 00/58346 PCT/FR00/00696

Selon l'invention, les composés de formule (I) peuvent être également synthétisés selon le schéma 3. On fait réagir un acide aminé de formule (X), dans laquelle la fonction amine est protégée par un groupement protecteur orthogonal GP_2 ,

- où GP₂ représente par exemple un groupement tert-butyloxycarbonyle, avec un composé de formule (II), tel que défini pour le schéma 1 en présence d'un agent de couplage tel que décrit précédemment et d'une base organique dans un solvant aprotique tel que le
- dichlorométhane ou la diméthylformamide ou un mélange des deux à une température comprise entre 0 et 25°C. On déprotège le composé de formule (XIII) ainsi obtenu au niveau de son extrémité N-terminale par traitement à l'acide trifluoroacétique ou chlorhydrique anhydre, lorsque
- 15 GP₂ représente un groupement *tert*-butyloxycarbonyle, pour fournir un composé de structure (XIV). On condense le composé de structure (XIV) avec un dérivé d'acide aminé de formule (XV) convenablement protégé, en présence d'un agent de couplage dans les conditions décrites auparavant. On
- forme un composé de structure (XVI) dont on déprotège l'extrémité N-terminale dans les conditions décrites pour les composés de formule (XVII). On fait réagir le composé de formule (XVII) ainsi obtenu avec un chlorure de sulfonyle de formule Q-Cl en présence d'une base organique
- pour obtenir une sulfonamide de structure (IX). Finalement, les composés de structure (IX) sont transformés en composés de formule (I), par hydrogénolyse comme déjà décrit plus haut.
- 30 Selon l'invention, les composés de formule (I) où A est un groupe OH ou (C_1-C_6) alcoxycarbonyle, peuvent être préparés selon le schéma suivant :

Schéma 4

5

Q

$$\begin{array}{c}
H \\
NH
\end{array}$$
 $\begin{array}{c}
P \\
NH
\end{array}$
 $\begin{array}{c}
P \\
NH$
 $\begin{array}{c}
P \\
NH
\end{array}$
 $\begin{array}{c}
P \\
NH$
 $\begin{array}{c}
P \\
NH
\end{array}$
 $\begin{array}{c}
P \\
NH$
 $\begin{array}{c}
P \\
NH
\end{array}$
 $\begin{array}{c}
P \\
NH$
 $\begin{array}{c}
P \\
NH
\end{array}$
 $\begin{array}{c}
P \\
NH$
 $\begin{array}{c}$

Selon le schéma, on fait réagir un composé de formule (IX) avec le chlorhydrate d'hydroxylamine dans un alcool de 20 préférence l'éthanol, à température ordinaire, en présence d'une base organique telle que la triéthylamine. On obtient un composé de formule (I) dans laquelle A est un groupe OH. Lorsque l'on fait réagir un composé de formule (I) où A représente un atome d'hydrogène avec un chloroformiate de 25 (C_1-C_6) alkyle dans un solvant tel que le dichlorométhane ou le tétrahydrofuranne en présence d'une base organique telle que la 1,1,3,3-tétraméthylquanidine, la diisopropyléthylamine ou la triéthylamine à une température comprise entre 0 et 30°C, on obtient un composé de formule (I) où A représente un groupe (C_1-C_6) alcoxycarbonyle. 30

Les composés de départ sont disponibles dans le commerce ou décrits dans la littérature et peuvent être préparés selon des méthodes qui y sont décrites ou qui sont connues de 1'homme du métier. Ainsi le dichlorhydrate de [[4-(aminométhyl)phényl]iminométhyl]carbamate de phénylméthyle est préparé selon une modification du brevet EP 672658.

PCT/FR00/00696 WO 00/58346

Les exemples qui suivent illustrent l'invention sans la limiter. Les microanalyses et les spectres RMN, de masse et IR confirment la structure des composés obtenus.

Les numéros indiqués entre parenthèse dans les titres des 5 exemples correspondent à ceux de la lère colonne du tableau donné plus loin.

Exemple 1 : (composé N°8)

Chlorhydrate d' $(\alpha - R) - N - [(1S) - 1 - [[[[4 - (aminoiminométhyl)]]]]$ phényl]méthyl]amino]carbonyl]pentyl] $-\alpha$ -[[(phénylméthyl) sulfonyl]amino]-1H-indole-3-propanamide.

1.1. $(\alpha - R) - \alpha - [(phénylméthyl)sulfonyl]amino] - 1H-indole - 3$ propanoate de méthyle.

15

A un mélange de 1,09 g (5,0 mmoles) de l'ester méthylique de (R)-tryptophane et 1,30 ml (11,80 mmoles) de N-méthylmorpholine dans 20 ml de dichlorométhane à 5°C, on ajoute goutte à goutte une solution de 1,15 g (6,03 mmoles)

- 20 de chlorure de α -toluène sulfonyle dans 10 ml de dichlorométhane. Le milieu réactionnel est ensuite agité à température ambiante pendant 15 heures puis évaporé à sec. On reprend le résidu dans 200 ml d'acétate d'éthyle et lave la solution successivement à l'acide citrique aqueux 1M (2
- 25 x 50 ml), bicarbonate de sodium aqueux saturé (2 x 50 ml) puis chlorure de sodium aqueux saturé. On sèche la phase organique sur sulfate de sodium, filtre et évapore le solvant sous pression réduite.

On obtient 1,78 g du produit sous forme d'huile.

Rendement: 96 %

- Acide $(\alpha R) \alpha [[(phénylméthyl)sulfonyl]amino] 1H$ indole-3-propanoïque.
- 35 A 1,78 g (4,78 mmoles) de $(\alpha-R)-\alpha-[[(phénylméthyl)sulfonyl]]$ amino]-1H-indole-3-propanoate de méthyle dissout dans 14 ml de tétrahydrofurane, on ajoute une solution de 0,30 g (7,09)mmoles) d'hydroxyde de lithium monohydraté dans 7 ml d'eau. Le mélange réactionnel est agité à température ambiante

pendant 3 heures, puis le solvant organique est évaporé. On acidifie la solution aqueuse à pH 2 avec de l'acide chlorhydrique 1N et extrait le produit à l'acétate d'éthyle (2 x 75 ml). On sèche les phases organiques sur sulfate de sodium, filtre puis évapore le solvant sous pression réduite.

On obtient 1,68 g d'une huile jaune orangée. Rendement : 98 %

10 1.3. (2S)-2-[[(2R)-3-(1H-Indol-3-yl)-1-oxo-2-[[(phénylméthyl)sulfonyl]amino]propyl]amino] hexanoate de méthyle.

A un mélange agité de 0,500 g (1,40 mmoles) d'acide $(\alpha-R)-15$ $\alpha-[[(phénylméthyl)sulfonyl]amino]-1H-indole-3-propanoïque et 0,266 g (1,46 mmoles) de chlorhydrate de (S)-2-aminohexanoate d'éthyle dans 20 ml de dichlorométhane à 20°C, on ajoute 0,207 g (1,53 mmoles) de 1-hydroxybenzotriazole, 0,73 ml (4,2 mmoles) de$

- 20 N, N-diisopropyl-N-éthylamine et 0,294 g (1,53 mmoles de N'-(3-diméthylaminopropyl)-N-éthylcarbodiimide et on poursuit l'agitation à cette température pendant 16 heures. On concentre le milieu réactionnel et évapore le solvant sous pression réduite. On reprend le résidu par 200 ml
- d'acétate d'éthyle. On lave la solution successivement à l'acide citrique aqueux 1M (2 x 50 ml), au bicarbonate de sodium aqueux saturé (2 x 50 ml) puis au chlorure de sodium aqueux saturé. On sèche la phase organique sur sulphate de sodium, filtre et évapore le solvant sous pression réduite.
- On purifie le produit brut par chromatoflash sur gel de silice en éluant avec un mélange méthanol/dichlorométhane (2:98).

On obtient 0,567 g de produit sous forme de mousse. Rendement : 83 %.

35

1.4. Acide (2S)-2-[[(2R)-3-(1H-indol-3-yl)-1-oxo-2-[[(phénylméthyl)sulfonyl]amino]propyl]amino] hexanoïque.

On agite à température ambiante pendant deux heures un mélange de 0.567 g (1.17 mmoles) de (2S)-2-[[(2R)-3-(1H-indol-3-yl)-1-oxo-2-[[(phénylméthyl)sulfonyl]amino] propyl]amino] hexanoate de méthyle et de 0.105 g

- (2,5 mmoles) d'hydroxyde de lithium monohydraté dans 10 ml d'une solution de tétrahydrofuranne/eau (2:1). On évapore le solvant organique et on acidifie la solution aqueuse à pH2 avec de l'acide chlorhydrique 1N. Le précipité est essoré et rincé à l'eau puis séché sous vide.
- 10 On obtient 0,460 g d'une poudre blanche.

Rendement: 84 %.

Point de fusion : 193°C

- A un mélange de 0,450 g (0,95 mole) d'acide (2S)-2-[[(2R)-3-(1H-Indol-3-yl)-1-oxo-2-[[(phénylméthyl)sulfonyl]amino] propyl]amino] hexanoïque et de 0,356 g (1,0 mmole) de dichlorhydrate de [[4-(aminométhyl)phényl]iminométhyl] carbamate de phénylméthyle dans 15 ml de diméthylformamide à température ambiante, on introduit 0,150 g (1,11 mmoles)
- de 1-hydroxybenzotriazole, 0,53 ml (3,04 mmoles) de N,N-diisopropyl-N-éthylamine puis 0,21 g (1,09 mmoles) de N'-(3-diméthylaminopropyl)-N-éthylcarbodiimide. On poursuit l'agitation à cette température pendant la nuit puis on concentre le milieu réactionnel. On reprend le résidu avec
- 30 150 ml de dichlorométhane et lave la solution successivement à l'acide citrique aqueux 1M (2 x 25 ml), au bicarbonate de sodium en solution aqueuse saturée, puis au chlorure de sodium en solution aqueuse saturée. On sèche la phase organique sur sulfate de sodium, filtre et évapore le solvant sous pression réduite.

On obtient 0,500 g d'un solide blanc cassé.

Point de fusion : 212-214°C

Rendement: 71 %

WO 00/58346 PCT/FR00/00696

1.6. Chlorhydrate d' $(\alpha-R)-N-[(1S)-1-[[[4-(aminoiminométhyl)phényl]méthyl]amino]carbonyl] pentyl]-<math>\alpha-[[(phénylméthyl)sulfonyl]amino]-1H-indole-3-propanamide.$

5

On hydrogène à 40 psi pendant 3 heures 0,50 g (0,68 mmoles) de [[4-[[[(2S)-2-[[(2R)-3-(1H-Indol-3-y1)-1-oxo-2-[[(phénylméthyl)sulfonyl]amino]propyl]amino]-1-oxohexyl] amino]méthyl]phényl]iminométhyl]carbamate de phénylméthyle

- dans 80 ml de méthanol en présence de 0,38 g de palladium sur charbon à 10 %. On filtre ensuite le milieu réactionnel sur papier de verre et concentre le filtrat sous pression réduite. On purifie le produit brut par HPLC phase inverse C-18 en éluant avec un gradient d'acétonitrile de 20 à 80 %
- 15 en 150 minutes, dans l'acide chlorhydrique aqueux N/1000. Après lyophilisation des fractions contenant le produit, on obtient 0,150 g du composé attendu.

Point de fusion : 125°C

 $[\alpha]_D = +10^{\circ} (c = 0,2 ; méthanol)$

20 HPLC: temps de rétention: 16,3 min C18 (20 % à 50 % d'acétonitrile en 20 minutes dans de l'eau à 0,1% d'acide trifluoroacétique)

Rendement: 35%

- 25 Exemple 2: (composé N°2)

 Chlorhydrate de (2R)-N-[(1S)-1-[[[[4-(aminoiminométhyl) phényl]méthyl]amino]carbonyl]-3-(méthylthio)propyl]-3,3-diméthyl-2-[[(phénylméthyl)sulfonyl] amino]butanamide
- 30 2.1. (2R)-3,3-diméthyl-2-[[(phénylméthyl)sulfonyl]amino] butanoate de 1,1-diméthyléthyle.

A une solution refroidie à 0° C de 2,00 g (10,07 mmoles) de (R)-2-amino-3,3-diméthylbutyrate de tert-butyle et 3,0 ml

35 (27,29 mmoles) de N-méthylmorpholine dans 40 ml de dichlorométhane, on ajoute goutte à goutte une solution de 2,60 g (13,64 mmoles) de chlorure de α -toluène sulfonyle dans 10 ml de dichlorométhane. On agite à température ambiante pendant 17 heures puis on dilue le milieu

réactionnel dans 200 ml de dichlorométhane. On lave la solution successivement avec une solution aqueuse d'acide citrique à 1M, une solution aqueuse saturée en bicarbonate de sodium, puis une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium. On sèche la phase organique sur sulfate de sodium, filtre et évapore le solvant sous pression réduite. On purifie le produit brut par chromatoflash sur gel de silice en éluant avec un mélange méthanol/dichlorométane (2:98). On obtient 2,04 g d'une huile épaisse incolore.

- 10 Rendement: 56 %
 - 2.2. Acide (2R)-3,3-diméthyl-2-[[(phénylméthyl)sulfonyl] amino]butanoïque.
- On ajoute goutte à goutte 15,0 ml d'acide trifluoroacétique à une solution refroidie de 0°C de 2,04 g (5,99 mmoles) de (2R)-3,3-diméthyl-2-[[(phénylméthyl)sulfonyl] amino]butanoate de 1,1-diméthyléthyle dans 40 ml de dichlorométhane. On agite le milieu réactionnel à
- température ambiante pendant 6 heures puis le concentre sous pression réduite. On reprend le résidu obtenu dans 250 ml d'éther diéthylique et lave la solution avec une solution aqueuse saturée en bicarbonate de sodium (3 x 75 ml). On acidifie les phases aqueuses à pH 1-2 avec de
- 25 l'acide chlorhydrique 6N et on extrait plusieurs fois à
 l'éther. On sèche les phases organiques sur sulfate de
 sodium, filtre et évapore le solvant sous pression réduite.
 On obtient 1,45 g de produit sous forme d'huile incolore.
 Rendement : 85 %

30

- 2.3. $(2S)-2-[[(2R)-3,3-\dim + 1)-\infty -2-[[(phénylméthyl) sulfonyl]amino]butyl]amino]-4-(méthylthio)butanoate de méthyle.$
- 35 A un mélange de 1,10 g (3,85 mmoles) d'acide (2R)-3,3-diméthyl-2-[[(phénylméthyl)sulfonyl]amino]butanoïque et de 0,81 g (4,06 mmoles) de chlorhydrate de l'ester méthylique de la (L)-methionine, ester méthylique dans 20 ml de dichlorométhane refroidi à 5°C, on ajoute 0,57 g (4,22

mmoles) de 1-hydroxybenzotriazole, 2,00 ml (11,48 mmoles) de N,N-diisopropyl-N-éthylamine, puis 0,82 g (4,43 mmoles de N'-(3-diméthylaminopropyl)-N-éthylcarbodiimide puis on agite à température ambiante pendant 16 heures. On

- concentre le milieu réactionnel sous pression réduite et reprend le résidu par 200 ml d'acétate d'éthyle. On lave la solution successivement avec une solution aqueuse d'acide citrique 1M (3 x 50 ml), une solution aqueuse saturée en bicarbonate de sodium (3 x 50 ml) et enfin une solution
- 10 aqueuse saturée en chlorure de sodium (50 ml). On sèche la phase organique sur sulfate de sodium, filtre et évapore le solvant sous pression réduite. On purifie le produit brut par chromatoflash sur gel de silice en éluant par un mélange méthanol/dichlorométhane (2:98).
- On obtient 1,36 g de produit sous forme de mousse blanche. Rendement : 81 %.
- 2.4. Acide (2S) -2-[[(2R) -3, 3-diméthyl-1-oxo-2[[(phénylméthyl)sulfonyl]amino]butyl]amino]-4-20 (méthylthio)butanoïque.

On refroidit à 0°C une solution de 1,34 g (3,09 mmoles) de $(2S)-2-[[(2R)-3,3-\dim + 1)-0xo-2-[[(phénylméthyl) sulfonyl]amino]butyl]amino]-4-(méthylthio)butanoate de$

- 25 méthyle dans 16 ml d'un mélange tétrahydrofurane / eau (3:1). On ajoute 0,50 g (11,92 mmoles) d'hydroxyde de lithium monohydraté puis on agite le milieu réactionnel à température ambiante pendant 4 heures. On évapore le tétrahydrofurane sous pression réduite et on acidifie la
- 30 solution aqueuse à pH 1 avec de l'acide chlorhydrique aqueux à 1N. On extrait 2 fois à l'acétate d'éthyle et rassemble les phases organiques, puis les lave avec une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium. On sèche la phase organique sur sulfate de sodium, filtre et évapore

35 sous pression réduite.

On obtient 1,40 g d'un solide blanc.

Point de fusion : 100-102°C

Rendement: 100 %

WO 00/58346 PCT/FR00/00696

2.5. [[4-[[(2S)-2-[(2R)-3,3-diméthyl-1-oxo-2-[[(phénylméthyl)sulfonyl]amino]butyl]amino]-4-(méthylthio) -1-oxobutyl]amino]méthyl]phényl] iminométhyl]carbamate de phénylméthyle.

5

On ajoute à un mélange de 0,80 q (1,70 mmoles) d'acide (2S) - 2 - [[(2R) - 3, 3 - diméthyl - 1 - oxo - 2 - [[(phénylméthyl)]]]sulfonyl]amino]butyl]amino]-4-(méthylthio)butanoïque et 0,636 g (1,79 mmoles) de dichlorhydrate

- 10 de[[4-(aminométhyl)phényl]iminométhyl]carbamate de phénylméthyle dans 10 ml de dichlorométhane et 2 ml de diméthylformamide, refroidi à 5°C, 0,253 g (1,87 mmoles) de 1-hydroxybenzotriazole, 1,20 ml (6,89 mmoles) de N,Ndiisopropyl-N-éthylamine puis 0,36 g (1,88 mmoles) de N'-
- 15 $(3-\dim \operatorname{\acute{e}thylaminopropyl})-N-\operatorname{\acute{e}thylcarbodiimide}.$ On laisse remonter la température à l'ambiante et on agite à cette température pendant 15 heures. On concentre le milieu réactionnel sous pression réduite puis reprend le résidu dans 150 ml d'acétate d'éthyle. On lave ensuite la solution
- 20 successivement avec une solution aqueuse d'acide citrique 1M (3 x 50 ml), une solution aqueuse saturée de bicarbonate de sodium $(3 \times 50 \text{ ml})$, puis une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium. On sèche la phase organique sur sulfate de sodium, filtre et évapore le solvant sous pression
- 25 réduite. On purifie le produit brut par chromatoflash sur gel de silice en éluant par un mélange méthanol/dichlorométhane (3:97).

On obtient 0,567 g de produit.

Rendement: 46 %

30

2.6. Chlorhydrate de (2R)-N-[(1S)-1-[[[4-(aminoiminométhyl) phényl] méthyl] amino] carbonyl] -3-(méthylthio) propyl] -3, 3-diméthyl-2-[[(phénylméthyl) sulfonyl]amino]butanamide.

35

1,0 g (1,46) mmoles de [[4-[[(2S)-2-[(2R)-3,3-diméthyl-1oxo-2-[[(phénylméthyl)sulfonyl]amino]butyl]amino]-4-(méthylthio) -1-oxobutyl] amino] méthyl] phényl] iminométhyl] carbamate de phénylméthyle dans 40 ml de méthanol est

hydrogéné pendant 6 heures à une pression de 50 psi en présence de 0,50 g de palladium sur charbon à 10 % et de 3 ml d'acide chlorhydrique 1N. On filtre ensuite le catalyseur sur papier de verre et évapore le filtrat sous pression réduite. On purifie le produit brut par HPLC phase inverse C-18 en éluant par un gradient d'acétonitrile de 0 à 100 % en 180 minutes, dans l'acide chlorhydrique aqueux N/1000. Après lyophilisation des fractions contenant le produit, on obtient 0,505 g de lyophilisat blanc.

Point de fusion : $150\,^{\circ}\text{C}$ (décomposition) $[\alpha]_{\text{D}} = +\ 10,0\,^{\circ} \text{ (c} = 0,3 \text{ ; méthanol)}$ HPLC : temps de rétention : 18,4 min C18 (2 % à 98 % d'acétonitrile en 35 minutes dans de l'eau à 0,02 % d'acide trifluoroacétique)

15 Rendement: 58%

Exemple 3 : (composé N°23)

Chlorhydrate d' $(\alpha-R)-N-[(1S)-1-[[[[4-(aminoiminométhyl) phényl]méthyl]amino]carbonyl] pentyl]-<math>\alpha-[[(phénylméthyl) sulfonyl]amino]thiazole-4-propanamide.$

3.1. (2S)-2-[[(2R)-2-[[(1,1-diméthyléthoxy)carbonyl]amino]-1-oxo-3-thiazol-4-ylpropyl]amino]hexanoate de méthyle.

25

20

A un mélange agité et refroidi à 0°C de 2,50 q (9,18 mmoles) de l'ester méthylique de N-tertbutyloxycarbonyl-(D)-4-thiazol- β -yl-alanine et de 1,75 g (9,64 mmoles) de chlorhydrate de (L)-norleucine dans 30 ml de dichlorométhane, on ajoute 1,37 g (10,10 mmoles) de 30 1-hydroxybenzotriazole, 2,00 g (10,10 mmoles) de N'-(3diméthylaminopropyl)-N-éthylcarbodiimide, puis 5,70 ml (33,01 mmoles) de N, N-diisopropyl-N-éthylamine, goutte à goutte. On laisse remonter la température à la température 35 ambiante et on agite à cette température pendant 16 heures. On dilue le milieu réactionnel dans 100 ml de dichlorométhane et lave la solution successivement avec une solution d'acide citrique 1M, une solution aqueuse saturée en bicarbonate de sodium, puis une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium. On sèche la phase organique sur sulfate de sodium, filtre et évapore le solvant sous pression réduite.

On obtient 3,54 g d'un sirop épais incolore.

- 5 Rendement: 100 %
 - 3.2. Chlorhydrate de (2S)-2-[[(2R)-2-amino-1-oxo-3-thiazol-4-ylpropyl]amino]hexanoate de méthyle.
- On fait barboter un courant d'acide chlorhydrique gaz pendant 5 minutes dans une solution refroidie à 0°C de 3,50 g (9,08 mmoles) de (2S)-2-[[(2R)-2-[[(1,1-diméthyléthoxy)carbonyl]amino]-1-oxo-3-thiazol-4-ylpropyl] amino]hexanoate de méthyle dans 100 ml de dichlorométhane.
- On agite le milieu réactionnel à température ambiante pendant 8 heures, concentre sous pression réduite. On triture le solide obtenu dans de l'éther diéthylique puis l'essore et le sèche sous vide.

On obtient 2,64 g d'une poudre blanche.

- 20 Point de fusion : 158°C (décomposition) Rendement : 87 %
- 3.3. (2S)-2-[[(2R)-1-0xo-2-[[(phénylméthyl)sulfonyl] amino]-3-thiazol-4-ylpropyl]amino]hexanoate de méthyle.

A une suspension refroidie à 5°C de 1,50 g (4,47 mmoles) de chlorhydrate de (2S)-2-[[(2R)-2-amino-1-oxo-3-thiazol-4-ylpropyl]amino] hexanoate de méthyle et de 0,894 g

- 30 (4,69 mmoles) de chlorure de α -toluène sulfonyle dans 10 ml de dichlorométhane, on ajoute goutte à goutte une solution de 1,18 g (11,64 mmoles) de N-méthylmorphonine dans 5 ml de dichlorométhane. On agite le milieu réactionnel à température ambiante pendant 15 heures puis le dilue dans
- 35 100 ml de dichlorométhane. On lave la solution à l'eau puis avec une solution aqueuse saturée en bicarbonate de sodium, puis de nouveau à l'eau. On sèche la phase organique sur sulfate de sodium, la filtre puis évapore le solvant sous pression réduite.

On obtient 1,24 g d'une huile épaisse incolore. Rendement : 63 %.

3.4. Acide (2S)-2-[[(2R)-1-oxo-2-[[(phénylméthyl)sulfonyl]5 amino]-3-thiazol-4-ylpropyl]amino]hexanoïque.

A 1,22 g (2,70 mmoles de (2S)-2-[[(2R)-1-oxo-2[[(phénylméthyl)sulfonyl]amino]-3-thiazol-4ylpropyl]amino]hexanoate de méthyle en solution dans 10 ml

10 de tétrahydrofurane à température ordinaire, on ajoute une
solution de 0,29 g (6,91 mmoles) d'hydroxyde de lithium
monohydraté dans 2 ml d'eau. On agite la solution à cette
température pendant 4 heures puis on évapore le solvant
sous pression réduite. On dilue la solution aqueuse dans

15 3 ml d'eau, puis l'acidifie à pH 2 avec de l'acide
chlorhydrique 6N. On extrait le produit avec de l'acétate
d'éthyle et sèche les phases organiques sur sulfate de
sodium, on filtre puis évapore le solvant sous vide.
On obtient 1,11 g d'un solide amorphe.

20 Rendement: 94 %.

25

3.5. [[4-[[[(2S)-2-[[(2R)-1-oxo-2[[(phénylméthyl)sulfonyl] amino]-3-thiazol-4ylpropyl]amino]-1-oxohexyl]amino]
méthyl]phényl]iminométhyl]carbamate de phénylméthyle.

A une suspension agitée refroidie à 5°C de 0,55 g
(1,54 mmoles) d'acide (2S)-2-[[(2R)-1-oxo-2[[(phénylméthyl) sulfonyl]amino]-3-thiazol-4-ylpropyl]
30 amino]hexanoïque et de 0,550 g (1,54 mmoles) de
dichlorhydrate de [[4-(aminométhyl)phényl]iminométhyl]
carbamate de phénylméthyle dans 10 ml de dichlorométhane,
on ajoute 0,199 g (1,47 mmoles) de
1-hydroxytriazole et 0,292 g (1,48 mmoles) de N'-(335 diméthylaminopropyl)-N-éthylcarbodiimide. On ajoute
ensuite, goutte à goutte, une solution de 0,61 g
(4,69 mmoles) de N,N-diisopropyl-N-éthylamine dans 10 ml de
dichlorométhane. On agite le milieu réactionnel à
température ambiante pendant 15 heures puis évapore le

solvant sous pression réduite. On reprend le résidu par 150 ml d'acétate d'éthyle et lave la solution successivement avec une solution aqueuse d'acide citrique 1M, une solution aqueuse saturée en bicarbonate de sodium, 5 puis une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium. On sèche la phase organique sur sulfate de sodium, filtre et évapore le solvant sous pression réduite.

On obtient 0,51 g d'un solide amorphe qui est utilisé tel quel dans l'étape suivante.

10 Rendement: 54 %

3.6. Chlorhydrate d' $(\alpha-R)-N-[(1S)-1-[[[4-(aminoiminométhyl)phényl]méthyl]amino]carbonyl] pentyl]-<math>\alpha-[[(phénylméthyl)sulfonyl]amino]thiazole-4-propanamide.$

On hydrogène pendant 4 heures à une pression de 40 psi 0,50 g (0,709 mmol) de [[4-[[[(2S)-2-[[(2R)-1-oxo-2-[[(phénylméthyl) sulfonyl]amino]-3-thiazol-4-ylpropyl]

- 20 amino]-1-oxohexyl]amino] méthyl]phényl]iminométhyl]
 carbamate de phénylméthyle dans 30 ml de méthanol en
 présence de 0,10 g de palladium "black" et 10 ml d'acide
 chlorhydrique à 0,1N dans l'isopropanol. On essore le
 catalyseur sur papier de verre et concentre le filtrat sous
 25 pression réduite. On purifie le produit brut par MPLC phase
- 25 pression réduite. On purifie le produit brut par MPLC phase inverse C18 en éluant avec un mélange de méthanol/acide chlorhydrique aqueux N/1000 (3:7).

On obtient 0,38 g d'un solide blanc.

Point de fusion : 164°C

30 $[\alpha]_D$: + 14° (c = 0,45, méthanol) HPLC: temps de rétention: 15,1 min C18 (2 % à 98 % d'acétonitrile en 35 minutes dans de l'eau à 0,02 % d'acide trifluoroacétique)

Rendement: 43 %

35

15

Exemple 4: (composé N°1) Chlorhydrate d' $(\alpha-R)-N-[(1S)-1-[[[[4-(aminoiminométhyl) phényl]méthyl]amino]carbonyl]-3-(méthylthio)propyl]-<math>\alpha$ -[(butylsulfonyl)amino]-2,3-dihydro-1H-indène-1-acétamide.

- 4.1. (2S)-2-[[(2R)-2-(2,3-Dihydro-1H-indèn-1-yl)-2-[[(1,1-diméthyléthoxy)carbonyl]amino]acétyl]amino]-4(méthylthio)butanoate de méthyle.
- 5 A un mélange refroidi à 5°C de 1,0 g (3,43 mmoles) de N-tert-butyloxycarbonyl-(2-indanyl)-(D)-glycine et 0,72 g (3,61 mmoles) d'ester méthylique de la (L)-méthionine dans 10 ml de dichlorométhane, on ajoute 0,51 g (3,78 mmoles) de 1-hydroxybenzotriazole, 1,8 ml (10,33 mmoles) de
- 10 N, N-diisopropyl-N-éthylamine, puis 0,724 g (3,78 mmoles) de N'-(3-diméthylaminopropyl)-N-éthylcarbodiimide. On agite le milieu réactionnel à température ambiante pendant 13 heures puis le dilue dans 200 ml d'acétate d'éthyle. On lave la solution successivement avec une solution aqueuse d'acide
- 15 citrique à 1M (3 x 50 ml), une solution aqueuse saturée en bicarbonate de sodium (3 x 50 ml), puis une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium (50 ml). On sèche la phase organique sur sulfate de sodium, la filtre et évapore le solvant sous pression réduite.
- 20 On obtient 1,36 g d'un solide blanc. Point de fusion : 120°C Rendement : 90 %
- 4.2. Chlorhydrate de (2S)-2-[[(2R)-2-amino-2-(2,3-dihydro-1H-indèn-1-yl)acétyl]amino]-4-(méthylthio)butanoate de méthyle.

On fait barboter pendant 5 minutes un courant d'acide chlorhydrique gazeux dans une solution refroidie à 5°C de 1,36 g (3,11 mmoles) de $(2S)-2-[[(2R)-2-(2,3-\text{dihydro-}1H-\text{inden-}1-y1)-2-[[(1,1-\text{dimethylethoxy})\,\text{carbonyl}]\,\text{amino}]\,\text{acetyl}]$ amino]-4-(methylthio)butanoate de methyle dissout dans 100 ml de dichloromethane. On agite le milieu réactionnel à température ambiante pendant 5 heures puis évapore la solvant sous pression réduite.

On obtient 1,16 g de produit sous forme de sirop épais. Rendement : 100 %.

4.3. (2S)-2-[[(2R)-2-[(butylsulfonyl)amino]-2-(2,3-

dihydro-1*H*-indèn-1-yl) acétyl] amino] -4-(méthylthio) butanoate de méthyle.

On additionne goutte à goutte 0,85 g (5,43 mmoles) de chlorure de n-butyl sulfonyle dissout dans 3 ml de dichlorométhane, à une solution refroidie à 0°C de 1,16 g (3,11 mmoles) de chlorhydrate de (2S)-2-[[(2R)-2-amino-2-(2,3-dihydro-1H-indèn-1-yl)acétyl]amino]-4-(méthylthio) butanoate de méthyle dans 6 ml de dichlorométhane, suivie d'une solution de 1,10 g (10,89 mmoles) de N-méthylmorpholine dans 6 ml de dichlorométhane. On agite le milieu réactionnel à température ambiante pendant

le milieu réactionnel à température ambiante pendant 18 heures puis le dilue dans 150 ml de dichlorométhane. On lave la solution successivement avec une solution aqueuse

- d'acide citrique 1M, une solution aqueuse saturée en bicarbonate de sodium, puis une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium. On sèche la phase organique sur sulfate de sodium, la filtre et évapore le solvant sous pression réduite. On purifie le produit brut par chromatoflash sur
- 20 gel de silice en éluant avec un mélange méthanol/dichlorométhane (2:98).

On obtient 1,02 g de produit sous forme d'un solide blanc. Point de fusion : 140°C

Rendement: 72 %

25

- 4.4. Acide (2S) -2-[[(2R)-2-[(butylsulfonyl)amino]-2-(2,3-dihydro-1H-indèn-1-yl)acétyl]amino]-4-(méthylthio) butanoïque.
- 30 A une solution agitée à 20°C de 1,02 g (2,23 mmoles de (2S)-2-[[(2R)-2-[(butylsulfonyl)amino]-2-(2,3-dihydro-1H-indèn-1-yl)acétyl]amino]-4-(méthylthio) butanoate de méthyle dans 9 ml de tétrahydrofurane et 3 ml d'eau, on ajoute 0,34 g (8,10 mmoles) d'hydroxyde de lithium
- monohydraté et on poursuit l'agitation pendant 4 heures. On évapore le tétrahydrofurane sous pression réduite et dilue la solution aqueuse dans 10 ml d'eau. On acidifie à pH 1-2 par addition d'acide chlorhydrique 1N et on extrait plusieurs fois à l'acétate d'éthyle. On sèche les phases

organiques sur sulfate de sodium, les filtre et évapore le solvant sous pression réduite.

On obtient 0,98 g de produit sous forme d'une huile incolore.

5 Rendement: 100 %.

10

4.5. [[4-[[(2S)-2-[(2R)-2-[(Butylsulfonyl)amino]-2-(2,3-dihydro-1H-indèn-1-yl)acétyl]amino]-4-(méthylthio)-1-oxobutyl]amino]méthyl]phényl]iminométhyl]carbamate de phénylméthyle.

A une suspension refroidie à 0°C de 0,98 g (2,21 mmoles) d'acide (2S)-2-[[(2R)-2-[(butylsulfonyl)amino]-2-(2,3-dihydro-1<math>H-indèn-1-yl)acétyl]amino]-4-(méthylthio)

- butanoïque, 0,83 g (2,34 mmoles) de dichlorhydrate de
 [[4-(aminométhyl)phényl]iminométhyl]carbamate de
 phénylméthyle, 0,300 g (2,44 mmoles) de
 1-hydroxybenzotriazole et 0,47 g (2,44 mmoles) de N'-(3-diméthylaminopropyl)-N-éthylcarbodiimide dans 13 ml de
- dichlorométhane et 4 ml de diméthylformamide, on ajoute goutte à goutte 1,50 ml (8,61 mmoles) de N,N-diisopropyl-N-éthylamine. On agite le milieu réactionnel pendant 15 heures puis le concentre sous pression réduite. On reprend le résidu par 200 ml d'acétate
- d'éthyle et lave la solution successivement avec une solution aqueuse d'acide citrique 1M, une solution aqueuse saturée en bicarbonate de sodium et enfin une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium. On sèche la phase organique sur sulfate de sodium, la filtre et évapore le solvant sous pression réduite.

On purifie le produit brut par chromatoflash sur gel de silice en éluant avec un mélange méthanol/dichlorométhane (2:98).

On obtient 1,20 g d'un solide blanc.

35 Point de fusion : 163°C

Rendement: 77 %

4.6. Chlorhydrate d' $(\alpha-R)-N-[(1S)-1-[[[4-(aminoiminométhyl)phényl]méthyl]amino]carbonyl]-3-$

(méthylthio) propyl] $-\alpha$ [(butylsulfonyl) amino] -2, 3dihydro-1H-indène-1-acétamide.

Dans un appareil de Parr, on soumet pendant 12 heures à une 5 pression de 50 psi d'hydrogène, 1,20 g (1,70 mmoles) de [4-[[(2S)-2-[(2R)-2-[(butylsulfonyl)amino]-2-(2,3dihydro-1H-indèn-1-yl)acétyl]amino]-4-(méthylthio)-1oxobutyl]amino]méthyl]phényl]iminométhyl]carbamate de phénylméthyle dans 70 ml de méthanol en présence de 0,50 g 10 de palladium sur charbon à 10 % et 3,4 ml d'acide chlorhydrique 1N. On filtre le catalyseur et concentre le filtrat sous pression réduite. On purifie le produit brut par HPLC phase inverse C18 en éluant avec un gradient d'acétonitrile de 0 à 100 % en 180 minutes dans une 15 solution aqueuse d'acide chlorhydrique N/1000. On obtient 0,257 g d'un solide blanc.

Point de fusion : 150 - 155°C

 $[\alpha]_{D}$: - 5,4° (c = 0,13; méthanol)

HPLC: temps de rétention = 20,0 min C18 (2 à 98 %

20 d'acétonitrile en 35 min dans de l'eau à 0,02 % d'acide trifluoroacétique)

Rendement: 20%

Exemple 5 : (composé N°27)

- 25 Chlorhydrate d' $(\alpha R) N [(1R) 2 [[4 (aminoimino$ méthyl) phényl] méthyl] amino] -1-[(éthylthio) méthyl] -2 $oxoéthyl] - \alpha - [[(phénylméthyl)sulfonyl]amino]$ benzènebutanamide.
- 30 5.1. [[4-[[(2R)-2-[[(1,1-diméthyléthoxy)carbonyl]amino]-2-[(éthylthio)méthyl]acétyl]amino]méthyl]phényl] iminométhyl]carbamate de phénylméthyle.

A un mélange agité à 0°C de 1,0 g (4,01 mmoles) de 35 (L) -N-tert-butyloxycarbonyl S-éthylcystéine et de 1,50 g (4,21 mmoles) de dichlorhydrate de [[4-(aminométhyl)phényl]iminométhyl]carbamate de phénylméthyle dans 12 ml d'un mélange dichlorométhane/diméthylfornamide (2:1), on ajoute 0,60 g

PCT/FR00/00696 WO 00/58346

(4,44 mmoles) de 1-hydroxybenzotriazole, 2,80 ml (16,07 mmoles) de N, N-diisopropyl-N-éthylamine, puis 0,85 q (4,43 mmoles) de $N'-(3-\dim \text{\'ethylaminopropyl})-N$ éthylcarbodiimide. On agite le milieu réactionnel à

- 5 température ambiante pendant 16 heures puis le concentre sous pression réduite. On reprend le résidu par 200 ml d'éther diéthylique et lave la solution successivement avec une solution aqueuse d'acide citrique à 1M (3 \times 50 ml), de l'eau (50 ml), une solution aqueuse saturée en bicarbonate
- de sodium, et enfin une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium. On sèche la phase organique sur sulfate de sodium, filtre et évapore le solvant sous pression réduite.

On obtient 1,43 g de produit sous forme d'une poudre 15 blanche.

Point de fusion : 100-101°C

Rendement: 69 %

5.2. Chlorhydrate de $[[4-[[(2R)-2-amino-3-(\acute{e}thylthio)-1-$ 20 oxopropyl]amino]méthyl]phényl]iminométhyl]carbamate de phénylméthyle.

On fait barboter pendant 5 minutes un courant d'acide chlorhydrique gazeux dans une solution refroidie à 0°C de 1,43 g (2,77 mmoles) de [[4-[[(2R)-2-[[(1,1-

25 diméthyléthoxy) carbonyl]amino]-2-[(éthylthio)méthyl] acétyl]amino]méthyl]phényl]iminométhyl]carbamate de phénylméthyle dans 100 ml de dichlorométhane. On agite le milieu réactionnel à 20°C pendant 4 heures puis le

30 concentre sous pression réduite. On obtient 1,01 g d'une poudre blanche.

Point de fusion : 149°C

Rendement: 80 %

35 5.3. $(\alpha - R) - \alpha - [(Phénylméthyl)sulfonyl]amino]benzène$ butanoate de méthyle.

A une suspension refroidie à 0°C de 3,0 g (13,06 mmoles) de chlorhydrate de l'ester méthylique de la

(D)-homophénylalanine dans 50 ml de dichlorométhane, on ajoute goutte à goutte une solution de 3,74 g (19,62 mmoles) de chlorure d'α-toluène sulfonyle dans 30 ml de dichlorométhane, suivi de l'addition goutte à goutte de 5 4,23 g (41,79 mmoles) de N-méthylmorpholine. On agite le milieu réactionnel à 20°C pendant 17 heures puis le lave avec une solution d'acide chlorhydrique 1N, une solution aqueuse saturée en bicarbonate de sodium, puis une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium. On sèche la phase
10 organique sur sulfate de sodium, filtre et évapore le solvant sous pression réduite. On purifie le produit brut par chromatoflash sur gel de silice en éluant avec un mélange méthanol/dichlorométhane (3:97).

On obtient 2,73 g de produit sous forme d'une meringue 15 blanc cassé.

Rendement : 60 %

5.4. Acide $(\alpha-R)-\alpha-[[(phénylméthyl)sulfonyl]amino]benzène butanoïque.$

20

35

A une solution agitée à température ambiante de 0,732 g (2,10 mmoles) de $(\alpha-R)-\alpha-[[(phénylméthyl)sulfonyl]amino]$ benzène butanoate de méthyle dans 8 ml de tétrahydrofurane et 3 ml d'eau, on ajoute 0,31 g (7,40 mmoles)d'hydroxyde de lithium monohydraté que l'on agite à cette température pendant 4 heures. On évapore le tétrahydrofurane sous pression réduite et on dilue la solution aqueuse dans 15 ml d'eau. On acidifie la solution à pH 1 par addition d'acide chlorhydrique 1N. On extrait plusieurs fois à l'acétate d'éthyle et lave les phases organiques rassemblées avec une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium, que l'on sèche ensuite sur sulfate de sodium. On filtre puis évapore le solvant sous pression réduite.

On obtient 0,671 g de produit sous forme d'un solide blanc. Point de fusion : 130°C Rendement : 95 %.

5.5. [[4-[[(2S)-3-(Ethylthio)-2-[[(2R)-1-oxo-4-phényl-2-[((phénylméthyl)sulfonyl]amino]butyl]amino]-1-

oxopropyl]amino]méthyl]phényl]iminométhyl]carbamate
de phénylméthyle.

A un mélange refroidi à 5°C de 0,658 g (1,97 mmoles) 5 d'acide $(\alpha-R)-\alpha-[[(phénylméthyl)sulfonyl]amino]benzène$ butanoïque et de 0,934 g (2,07 mmoles) de dichlorhydrate de $[[4-[[(2R)-2-amino-3-(\acute{e}thylthio)-1-oxopropyl]amino]m\acute{e}thyl]$ phényl]iminométhyl]carbamate de phénylméthyle dans 10 ml de dichlorométhane, on ajoute 0,293 g (2,17 mmoles) de 1-hydroxybenzotriazole, 0,764 g (5,91 mmoles) de N, N-diisopropyl-N-éthylamine, puis 0,416 g (2,17 mmoles) de N' - (3-diméthylaminopropyl) - N-éthylcarbodiimide. On agite le milieu réactionnel à 20°C pendant 16 heures puis le dilue dans 200 ml d'acétate d'éthyle. On lave la solution successivement avec une solution aqueuse d'acide citrique 15 1M (3 \times 100 ml), de l'eau (100 ml), une solution aqueuse saturée en bicarbonate de sodium (3 x 100 ml) puis une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium. On sèche la phase organique est séchée sur sulfate de sodium, filtre et évapore le solvant sous pression réduite. On purifie le produit brut par chromatoflash sur gel de silice en éluant avec un mélange méthanol/dichlorométhane (3:97). On obtient 0,82 g de produit sous forme de meringue

25 Rendement: 60 %

blanche.

30

5.6. Chlorhydrate d' $(\alpha-R)-N-[(1R)-2-[[[4-(aminoiminométhyl)phényl]méthyl]amino]-1-[(éthylthio)méthyl]-2-oxoéthyl]-<math>\alpha$ -[[(phénylméthyl)sulfonyl]amino]benzènebutanamide.

Une solution de 0,818 g (1,17 mmoles) de [[4-[[(2s)-3-(éthylthio)-2-[[(2R)-1-oxo-4-phényl-2-[[(phénylméthyl) sulfonyl]amino]butyl]amino]-1-oxopropyl]amino]méthyl] phényl]iminométhyl]carbamate de phénylméthyle dans 40 ml de méthanol est hydrogéné dans un appareil de Parr à une pression de 50 psi pendant 4 heures, en présence de 0,30 g de palladium sur charbon à 10 % et 1,2 ml d'acide chlorhydrique 1N. On filtre le catalyseur et concentre le

filtrat sous pression réduite. On purifie le produit par HPLC sur phase inverse C-18 en éluant par un gradient de 0 à 100 % d'acétonitrile en 180 minutes dans de l'acide chlorhydrique N/1000.

PCT/FR00/00696

5 On obtient 0,250 g de produit sous forme de solide blanc. Point de fusion : $125\,^{\circ}\mathrm{C}$

 $[\alpha]_D$: - 5,77° (c = 0,225; méthanol)

HPLC : temps de rétention = 20,7 min C18 (2 à 98 % d'acétonitrile en 35 min dans de l'eau à 0,02 % d'acide

10 trifluoroacétique)

Rendement: 35 %

Exemple 6 : (composé N°5)

méthanol/dichlorométhane (2:98).

Chlorhydrate d' $(\alpha-R)-N-[(1S)-1-[[[[4-(aminoiminométhyl) phényl]méthyl]amino]carbonyl]pentyl]-<math>\alpha-[[(phénylméthyl) sulfonyl]amino]naphtalène-3-propanamide.$

6.1. (2S)-2-[[(2R)-2-[[(1,1-Diméthyléthoxy)carbonyl] amino]-3-naphtalèn-2-yl-1-oxopropyl]amino]hexanoate20 de méthyle.

A un mélange refroidi à 0°C de 2,0 g (6,34 mmoles) de (D) - N-tert-butyloxycarbonyl-3-(2-naphtyl)alanine, 1,20 g (6,60 mmoles) de chlorhydrate de l'ester méthylique de la 25 (L)-norleucine, 0,943 g (6,98 mmoles) de 1-hydroxybenzotriazole et 3,30 ml (18,94 mmoles) de N, N-diisopropyl-N-éthylamine, on ajoute 1,34 g (6,99 mmoles) de $N' - (3-\dim \text{\'ethylaminopropyl}) - N-\text{\'ethylcarbodiimide}$ puis on agite à température ambiante pendant 12 heures. On 30 dilue le milieu réactionnel dans 300 ml d'éther diéthylique et lave la solution successivement avec une solution aqueuse d'acide citrique 1M (3 x 100 ml), de l'eau (100 ml), une solution aqueuse saturée en bicarbonate de sodium (3 x 100 ml), et enfin une solution aqueuse saturée en chlorure de sodium. On sèche la phase organique sur sulfate 35 de sodium, filtre puis évapore le solvant sous pression réduite. On purifie le produit brut par chromatoflash sur qel de silice en éluant avec un mélange

On obtient 2,74 g de produit sous forme d'une meringue. Rendement : 98 %

6.2. Chlorhydrate de (2S)-2-[[(2R)-2-amino-3-naphtalèn-2-yl-1-oxopropyl]amino]hexanoate de méthyle.

On fait barboter pendant 5 minutes un courant d'acide chlorhydrique gazeux dans une solution refroidie à 0°C de 2,80 g (6,42 mmoles) de (2S)-2-[[(2R)-2-[[(1,1-

- 10 diméthyléthoxy) carbonyl]amino]-3-naphtalèn-2-yl-1oxopropyl]amino]hexanoate de méthyle dans 200 ml de
 dichlorométhane puis on poursuit l'agitation à 20°C pendant
 4 heures. On concentre le milieu réactionnel sous pression
 réduite.
- On obtient 2,40 g d'un solide amorphe.

 Rendement : 100 %
- 6.3. (2S)-2-[[(2R)-3-naphtalèn-2-yl-1-oxo-2-[[(phénylméthyl)sulfonyl]amino]propyl]amino] 20 hexanoate de méthyle.

A un mélange de 2,40 g (6,33 mmoles) de chlorhydrate de (2S) -2-[[2R) -2-amino-3-naphtalèn-2-yl-1-oxopropyl] amino]hexanoate de méthyle et 3,53 ml (25,34 mmoles) de triéthylamine dans 100 ml de dichlorométhane refroidi à 25 0°C, on ajoute 2,20 g (11,54 mmoles) de chlorure de α -toluène sulfonyle puis on agite à température ambiante pendant 19 heures. On lave la solution avec une solution d'acide chlorhydrique 1N, puis une solution aqueuse saturée en bicarbonate de sodium, et enfin une solution aqueuse 30 saturée en chlorure de sodium. On sèche la phase organique sur sulfate de sodium, filtre et évapore le solvant sous pression réduite. On purifie le produit brut par chromatoflash sur gel de silice en éluant avec un mélange 35 méthanol / dichlorométhane (1:99). On obtient 1,60 g de produit sous forme d'une meringue.

6.4. Acide (2S) -2-[[(2R)-3-naphtalèn-2-yl-1-oxo-2-

Rendement: 51 %

[[(phénylméthyl)sulfonyl]amino]propyl]amino]hexanoïque.

A une solution agitée à température ambiante de 1,60 g (3,22 mmoles) de (2S)-2-[[(2R)-3-naphtalèn-2-yl-1-oxo-2-yl5 [[(phénylméthyl)sulfonyl]amino]propyl]amino] hexanoate de méthyle dans 12 ml de tétrahydrofurane et 4 ml d'eau, on ajoute 0,48 g (11,44 mmoles) de d'hydroxyde de lithium monohydraté. Le milieu réactionnel est agité à 20°C pendant 4 heures, puis on évapore le tétrahydrofurane sous pression 10 réduite. On dilue la solution aqueuse dans 10 ml d'eau puis acidifiée à pH 2 par addition d'acide chlorhydrique 3N. On extrait plusieurs fois à l'acétate d'éthyle puis sèche les phases organiques sur sulfate de sodium, filtre et évapore 15 le solvant sous pression réduite. On obtient 1,50 g d'un solide blanc. Point de fusion : 129°C Rendement: 97 %.

- 20 6.5. [[4-[[(2S)-2-[[(2R)-3-naphtalen-2-yl-1-oxo-2-[[(phénylméthyl)sulfonyl]amino]propyl]amino]-1-oxohexyl]amino]méthyl]phényl]iminométhyl]carbamate de phénylméthyle.
- On ajoute 0,26 g (1,36 mmoles) de N' (3-diméthylaminopropyl) N-éthylcarbodiimide à un mélange de 0,60 g (1,24 mmoles) d'acide (2S) 2-[[(2R) 3-naphtalèn-2-yl-1-oxo-2-[[(phénylméthyl)sulfonyl]amino]propyl]amino] hexanoïque, 0,42 g (1,31 mmoles) de dichlorhydrate de
- 30 [[4-aminométhyl)phényl]iminométhyl]carbamate de
 phénylméthyle, 0,185 g (1,37 mmoles) de
 1-hydroxybenzotriazole et 0,65 ml (3,73 mmoles) de
 N,N-diisopropyl-N-éthylamine dans 6 ml d'un mélange
 dichlorométhane/diméthylformamide (1:1) refroidi sur bain
- de glace. On concentre le milieu réactionnel sous pression réduite et purifie le produit brut par chromatoflash sur gel de silice en éluant avec un mélange méthanol/dichlorométhane (3:97).

 On obtient 0,79 g de produit sous forme d'une mousse

WO 00/58346

blanche.

5

Rendement: 85 %

6.6. Chlorhydrate d' $(\alpha-R)-N-[(1S)-1-[[[[4-(aminoimino méthyl)phényl]méthyl]amino]carbonyl]pentyl]-<math>\alpha-$ [[(phénylméthyl)sulfonyl]amino]naphtalène-3-propanamide.

32

On hydrogène pendant 5 heures à température ambiante à une pression de 40 psi 0,790 g (1,06 mmoles) de [[4-[[[(2S)-2-[[(2R)-3-naphtalèn-2-yl-1-oxo-2-[[(phénylméthyl)sulfonyl] amino]propyl]amino]-1-oxohexyl]amino]méthyl]phényl] iminométhyl]carbamate de phénylméthyle dans 30 ml de méthanol en présence de 0,20 g de palladium sur charbon à 10 % et 1 ml d'acide chlorhydrique à 1N. On filtre le catalyseur et évapore à sec le filtrat. On purifie le produit brut par HPLC sur phase inverse C-18 en éluant par un gradient de 0 à 100 % d'acétonitrile en 180 minutes dans de l'acide chlorhydrique aqueux N/1000.

20 On obtient 0,505 g d'un solide blanc.

Point de fusion : 135-140°C

 $[\alpha]_{D}$: +5,0° (c = 0,2; méthanol)

HPLC : temps de rétention = 8,7 min C18 (40 %

d'acétonitrile dans de l'eau à 0,1 % d'acide

25 trifluoroacétique)

Rendement: 74 %

Exemple 7: (composé n° 51)

- 30 (2S)-N-[[4-[Amino(hydroxyimino)méthyl]phényl]méthyl]-2-[[(2R)-4-méthyl-1-oxo-2-[[(phénylméthyl)sulfonyl]amino]pentyl]amino]hexanamide
- A une solution de 0,56 g (8,06 mmoles) de chlorure

 d'hydroxylammonium et 3,00 ml (21,52 mmoles) de

 triéthylamine dans 30 ml d'éthanol absolu à température

 ambiante, on ajoute 0,900 g (1,36 mmole) de chlorhydate d'

 [imino[4-[[[(2S)-2-[[(2R)-4-méthyl-1-oxo-2-[[(phénylméthyl)

 sulfonyl]amino]pentyl]amino]-1-oxohexyl]amino]méthyl]

WO 00/58346 PCT/FR00/00696

phényl]méthyl]carbamate de phénylméthyle, puis on agite à température ambiante pendant 96 heures. On évapore à sec le milieu réactionnel et on purifie le produit brut par chromatoflash sur gel de silice en éluant avec un mélange 5 méthanol/dichlorométhane (2:98).

On obtient 0,340 g d'un solide blanc.

Point de fusion : 198°C

 $[\alpha]_D$: +15,8° (c=0,12; méthanol)

Rendement: 52%

10

Exemple 8 : (composé N° 52)

[Imino[4-[[(2S)-2-[(2R)-4-méthyl-1-oxo-2-[[(phénylméthyl)])]]]sulfonyl]amino]pentyl]amino]-1-oxohexyl]amino]méthyl]

15 phényl]méthyl]carbamate de méthyle

A un mélange refroidi à 0°C de 0,438 g (0,77 mmole) de chlorhydrate de (2S) - N - [[4 - (aminoiminométhyl)phényl] $m\acute{e}thvl]-2-[[(2R)-4-m\acute{e}thvl-1-oxo-2-[[(ph\acute{e}nylm\acute{e}thvl)sulfonyl]]$

- 20 amino]pentyl]amino]hexanamide (composé N°48, préparé comme dans les exemples ci-dessus) dans 20 ml de dichlorométhane on ajoute 0,39 ml (3,10 mmoles) de
 - 1,1,3,3-tétraméthylguanidine, suivi de 0,077 ml (1,00 mmol) de chloroformiate de méthyle puis on agite à tempréature
- ambiante pendant 4 heures. Le milieu réactionnel est 25 ensuite évaporé à sec et le produit brut est purifié par chromatoflash sur gel de sillice en éluant avec un mélange méthanol/dichlorométhane (2:98).

On obtient 0,314 g de poudre blanche.

30 Point de fusion : 208°C

 $[\alpha]_D$: +16,5° (c=0,2; méthanol)

Rendement: 70%

N° Q R₁ R₂
$$\rightarrow$$
 Y F(°C) [α]_D \rightarrow 1 CH₃(CH₂)₃SO₂ \rightarrow -CH₂CH₂SCH₃ \rightarrow EBu \rightarrow NH₂ \rightarrow 150-155 (c=0,13) méthanol) \rightarrow 3 \rightarrow CH₃CH₂SO₂ \rightarrow -CH₂CH₂CCO₂H \rightarrow H₁ \rightarrow NH₂ \rightarrow 135 (c=0,2) méthanol) \rightarrow 4 CH₃CH₂SO₂ \rightarrow -CH₂CH(CH₃)₂ \rightarrow H₁ \rightarrow NH₂ \rightarrow 120 (c=0,2) méthanol) \rightarrow 4 CH₃CH₂SO₂ \rightarrow -CH₂CH(CH₃)₂ \rightarrow H₁ \rightarrow NH₂ \rightarrow 120 (c=0,1) méthanol)

^α [α]	+ 5,0° (c=0,2: méthanol)	+ 2,25° (c=0,35 méthanol)	_ 2° (c=0,2 méthanol)	+ 10° (c=0,2 méthanol)	+ 3,8° (c=0,18 méthanol)	- 2,3° (c=0,35 méthanol	non déterminé
F(°C) (HC1)	135-140	210	130	125	180	120	203-206
Y	NH NH ₂	NH NH ₂	NH NH ₂	NH NH ₂	NH NH ₂	NH NH ₂	NH NH ₂
R ₂				ZI	F ₃ C		-СН ₂ -СН (СН ₃) ₂
\mathbb{R}_1	ngu	nBu	-CH ₂ SCH ₃	nBu	nBu	-CH ₂ CH ₂ SCH ₃	nBu
Q	\$00 ²	CH ₃ (CH ₂) ₃ SO ₂ -	\$00 ²	SO ₂		\$0 ₂	но ₂ С-(СН ₂)₃-SO ₂
° N	r.	9		∞	0	10	[-]

PCT/FR00/00696

[α] _B	+ 20° (c=0,25; méthanol)	+ 13° (c=0,18 méthanol)	+ 26,5° (c=0,2 méthanol)	+ 28° (c=0,1 méthanol)	+ 2° (c=0,17 méthanol)	+ 17° (c=0,2 méthanol)	+ 4,5° (c=0,2 méthanol)
F(°C) (HCl)	165	166	110	120 (dec)	85	155	132
Y	NH NH2	NH NH ₂	NH NH ₂	NH NH ₂	NH NH ₂	NH NH ₂	NH -N H
R ₂			-CH ₂ CH (CH ₃) ₂	-CH ₂ CH (CH ₃) ₂	tBu		
\aleph_1	nBu	nBu	-CH ₂ OCH ₃	nPr	-CH ₂ SCH ₂ CH ₃	nBu	nBu
Ø	\$00 ₂	-20s	\$00 ²	So ₂	\$00 ²	so ₂	. So ₂ —
° N	12	133	14	15	16	17	18

	Õ	R_1	R2	Y	F(°C) (HCl)	[α] D
	so ₂	nBu	-CH ₂ CH ₂ CH (CH ₃) ₂	NH NH ₂	163	non déterminé
	\$00 ²	nBu	N ² H	NH NH ₂	192*	+ 5,2° (c=0,135 méthanol)
Ü	СН ₃ - (СН ₂) ₃ -SO ₂ -	-CH ₂ CH ₂ SCH ₃	— CH ₂ CH ₂	NH NH ₂	130	- 1° (c=0,2 méthanol)
	\$00 ²	-CH ₂ CH ₂ SCH ₃	— CH ₂ CH ₂ —	NH NH ₂	120	+ 8° (c=0,3 méthanol)
		nBu	N N S	NH NH ₂	164 (dec)	+ 14° (c=0,45 méthanol)
 		-CH ₂ SCH ₃	-CH ₂ CH (CH ₃) ₂	MH NH2	115	non déterminé
	CH3CH2SO2-	-CH ₂ SCH ₃	-CH ₂ CH (CH ₃) ₂	NH NH ₂	78	non déterminé

I		. 2	<u></u>	<u> </u>		. (1	
[α] _D	- 22,5° (c=0,2° méthanol)	- 5,77° (c=0,225 méthanol)	- 7° (c=0,1 méthanol	_ 3° (c=0,1 méthanol	- 21° (c=0,1 méthanol)	+ 28,5° (c=0,2 méthanol)	- 13,5° (c=0,2 méthanol)
F(°C) (HCl)	165	125	163 (dec)	170 (dec)	\$	150	110
¥	NH NH ₂	NH NH ₂	NH NH ₂	-N NH	-N NH	NH NH ₂	NH NH ₂
R ₂		-CH ₂ CH ₂	[z.	—CH ₂ CH ₂		-СН ₂ СН (СН ₃) ₂	
\mathbb{R}_1	nBu	-CH ₂ SCH ₂ CH ₃	nBu	nBu	-CH ₂ CH ₂ SCH ₃	nBu	-CH ₂ CH ₂ SCH ₃
Q	CH3CH2SO2-	SO ₂ —	SO ₂	CH ₃ (CH ₂) ₃ SO ₂ -	CH3CH2SO2-	H ₃ C 02	CH3CH2SO2-
°	26	27	28	29	30	31	32

[α] _D	+ 16° (c=0,25; méthanol)	+ 1° (c=0,2 méthanol)	+ 32° (c=0,175 méthanol)	+ 14° (c=0,5 méthanol)	- 6° (c=0,2 méthanol)	- 4,6° (c=0,35 méthanol)	+ 17,5° (c=0,2 méthanol)
F(°C) (HCl)	110-115	110	140	178* (dec)	150*	174 (dec)	110
Ā	NH NH ₂	NH NH ₂	NH NH ₂	NH NH ₂	NH H NH ₂	NH NH ₂	NH NH ₂
R ₂	—CH ₂ CH ₂	-CH ₂ CH (CH ₃) ₂	-CH ₃	– (CH ₂) ₄ NH ₂	Z	tBu	-СН ₂ СН (СН ₃) ₂
R ₁	nBu	-CH ₂ SCH ₂ CH ₃	nBu	nBu	nBu	nBu	-CH ₂ CH (CH ₃) ₂
0	SO ₂	SO ₂ -	SO ₂			СН ₃ (СН ₂) ₃ SO ₂ -	SO ₂
° Z	33	34	35	36	37	& K	39

		······					
[α] ^D	+ 9,6° (c=0,25 méthanol)	+ 25° (c=0,1 méthanol)	+ 12° (c=0,2 méthanol)	- 19° (c=0,2 méthanol)	+ 13° (c=0,1 méthanol)	+ 25° (c=0,2 méthanol)	+ 8,9° (c=0,225 méthanol)
F(°C) (HC1)	149	160	141	182	140	210	156
Y	-N NH2	NH NH ₂	NH NH ₂	-N NH ₂	NH NH ₂	NH NH ₂	NH NH ₂
R ₂	S S	-CH ₂ CH (CH ₃) ₂	-сн ₂ сн (сн ₃) ₂	tBu	-CH ₂ CH (CH ₃) ₂	-CH ₂ CH (CH ₃) ₂	-CH ₂ CH (CH ₃) ₂
R ₁	-nBu	-CH ₂ CH ₂ CH (CH ₃) ₂		nBu		-сн (сн ₃) сн ₂ сн ₃	nBu
Q	\$05_	\$00 ²	\$00 ²	so ₂ _	\$05_	\$00 ²	SO ₂
°	40	4.1	42	43	4 4	45	46

PCT/FR00/00696

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	41		
(α] _D	+ 22° (c=0,2: méthanol)	+ 25,5° (c=0,2 méthanol)	-13° (c=0,125 méthanol)	-30° (c=0,2 méthanol)	+15,8° (c=0,12 méthanol)	+16,5° (c=0,2 méthanol)
F(°C) (HC1)	253 (dec)	110	152 (dec)	157	198 (base)	208 (base)
Ā	NH NH ₂	NH NH ₂	NH NH ₂	NH NH2	NOH H NH ₂	NH N N H H
R_2	-CH ₂ CH (CH ₃) ₂	-CH ₂ CH (CH ₃) ₂	tBu	tBu	-CH ₂ CH (CH ₃) ₂	-CH ₂ CH(CH ₃) ₂
R_1	OH CH ₃	nBu	-CH ₂ CH ₂ SCH ₃	-CH ₂ CH ₂ SCH ₃	nBu	nBu
Q	Soz	SO_2	CH ₃ (CH ₂) ₃ SO ₂ -	CF ₃ (CH ₂) ₂ SO ₂ -		SO ₂ —
° Z	47	48	49	50	51	52

Dans le tableau

 $- [\alpha]_D$ désigne le pouvoir rotatoire.

Tous les composés du tableau sont optiquement purs, de configuration (S) sur le carbone portant R_1 et (R) sur le carbone portant R_2 .

- "dec" signifie que le composé se décompose à son point de fusion.
- "tBu" représente le groupe *tert*-butyle (ou 1,1-diméthyléthyle).
 - "nBu" représente le groupe butyle linéaire.
 - "nPr" représente le groupe propyle linéaire.

Tous ce composés se présentent sous forme de chlorhydrate, sauf les composés marqués par * qui sont des dichlorhydrates ou des composés marqués "base" qui ne sont 15 pas salifiés.

Les composés de l'invention ont fait l'objet d'études pharmacologiques qui ont mis en évidence leur intérêt comme 20 substances actives en thérapeutique.

Les composés de l'invention ont été soumis en particulier à un test d'inhibition du facteur de coagulation VII/VIIa (facteur VII/VIIa).

25

10

Test Ki VII

Principe du test Ki Facteur VIIa

Ce test a pour but de mesurer l'activité amidolytique du complexe Facteur VIIa/Facteur Tissulaire sur un substrat chromogénique en présence de concentrations variables de l'inhibiteur testé. Un composé est dit inhibiteur compétitif s'il augmente le Km du Facteur VIIa pour son substrat c'est à dire qu'il diminue l'affinité du Facteur VIIa pour son substrat.

Cette activité amidolytique du Facteur VIIa (FVIIa), testé à une concentration, est mesurée de façon cinétique (calcul de la vitesse) en déterminant le clivage du substrat (deux

concentrations testées) au cours du temps à l'aide d'un lecteur de microplaque qui détermine la libération de para-nitroaniline en mesurant l'absorbance à 405 nm. Le composé est testé à 7 concentrations.

PCT/FR00/00696

5

La détermination du Ki est faite selon la méthode de Dixon dans laquelle on trace 1/vitesse en fonction de la concentration du composé et pour chaque concentration de substrat (S1 et S2).

10 Le point d'intersection des droites de régression linéaire projeté sur l'axe des x détermine la concentration d'inhibiteur correspondant à -Ki.

Protocole

- 15 Le Facteur VIIa utilisé est humain recombinant (produit dans des cellules CHO). Le Facteur Tissulaire (FT) est humain recombinant (produit dans E. Coli) et correspond à la partie soluble extracellulaire (acides aminés 1 à 219). Les complexes FVIIa/Facteur Tissulaire sont préalablement
- formés en incubant le Facteur VIIa et le Facteur Tissulaire dans un rapport de concentration molaire de 1/5 en présence de chlorure de calcium à 5 mM et utilisé à la concentration finale de 3,75 nM de FVIIa en présence de 18,75 nM de FT.
- On utilise un tampon TBSA: Tris 50 mM pH7,5, chlorure de sodium 100 mM, BSA 0,1%; un complexe FVIIa/FT à 3,75 nM/18,75 nM en tampon TBSA + chlorure de calcium à 5 mM; un substrat chromogénique CBS-3447 (HD-CHG-But-Arg-pNA) à 0,66 et 2,64 mM. Les composés sont mis en solution à 1 mM pour être testés.

Les réactifs sont déposés dans les godets dans l'ordre suivant (sans incubation; concentrations finales) : composé (aux 7 concentrations + un témoin) puis substrat

35 (S1=0,66 mM et S2= 2,64 mM) puis complexe FVIIa/FT (3,75 nM/18,75 nM), les volumes respectifs des godets étant 25 μ l, 50 μ l et 25 μ l.

Les Ki des composés de l'invention sont de préférence

inférieurs à 1 µM.

Les composés de l'invention ont également fait l'objet d'une étude de leur <u>activité antithrombotique</u>.

5

Test antithrombotique in vivo

Principe du test

La formation d'un thrombus FT-dépendant chez le Rat ou le Cobaye est obtenu par la mise en place d'un shunt artério-veineux dans lequel est inséré un fil de coton imprégné de thromboplastine (Facteur Tissulaire : FT).

Protocole

On anesthésie le Rat, (Sprague Dawley), ou le Cobaye (Hartley), d'un poids moyen de 300-350 g au pentobarbital de sodium (60 mg/kg ip). Une veine fémorale (Rat) ou la veine jugulaire droite (Cobaye) est canulée pour les injections intra-veineuses tandis que la veine jugulaire 20 gauche et l'artère carotide droite sont canulées à l'aide d'un cathéter rempli de soluté physiologique à 0,9 % pour la constitution du shunt. Cinq minutes après l'administration intra-veineuse de plusieurs doses de composé (groupes traités) ou de son solvant (groupe 25 témoin), le shunt est assemblé en connectant les deux cathéters à l'aide d'un tube de plastique souple de 3 mm de diamètre intérieur et de 6 cm de long contenant un fil de coton imprégné de thromboplastine. La circulation sanquine est rétablie pendant 5 min (Rat) ou 10 min (Cobaye). Le shunt est alors retiré et le fil de coton associé au thrombus est prélevé et immédiatement pesé.

Expression des résultats

Les moyennes (± ESM) des poids de thrombi dans les

différents groupes sont déterminées. Les pourcentages de
diminution du poids de thrombus pour chaque groupe traité,
comparativement au groupe témoin, sont calculés afin de
déterminer une DA₅₀, dose de composé inhibant de 50 % le
poids de thrombus chez les animaux témoins.

45

PCT/FR00/00696

Les DA_{50} des composés de l'invention sont de préférence inférieurs à 5 mg/kg.

- 5 Les résultats de ces essais biologiques ont montré que les composés de l'invention présentent des propriétés inhibitrices du facteur VII/facteur VIIa.
- A ce titre, ils peuvent être utilisés dans le traitement et la prévention de diverses formes de pathologie impliquant le facteur VII/facteur VIIa et la cascade de coagulation. Ils peuvent donc être utilisés dans le traitement de la thrombose veineuse, artérielle ou coronaire, la coagulation intravasculaire disséminée, la resténose après
- 15 angioplastie, l'hypercoagulabilité oncologique, la fibrillation atrale, l'embolisme pulmonaire, l'oedème, l'inflammation ou la fibrose pulmonaire, le choc septique, le traitement post-pontage cardiaque, la prévention de la reocclusion aggravée suite à une thrombose ou en
- 20 prophylaxie pour l'angore instable.

WO 00/58346

- A cet effet, ces composés de l'invention, en association avec des excipients appropriés, peuvent être présentés sous toutes forme convenant à une administration orale,
- parentérale ou intraveineuse, telles que comprimés, gélules, dragées, capsules, suspensions, solutions buvables ou solutions injectables et dosés pour permettre une administration de 0,1 mg à 1 g par jour, en une ou plusieurs prises.
- 30 Ils peuvent également être présentés sous toutes formes appropriées à l'administration transdermique et occulaire.

5

Revendications

1. Composé de formule générale (I)

 $Q \xrightarrow{H} \begin{array}{c} O \\ N \\ R_2 \end{array} \xrightarrow{R_1} Y$ (I)

dans laquelle, R_1 représente

soit un groupe (C_1-C_7) alkyle pouvant être substitué par un groupe hydroxy ou un groupe trifluorométhyle,

soit un groupe cycloalkyle ou un groupe cycloalkylalkyle,

soit un groupe $-(CH_2)_n-X-R_3$ où R_3 représente un groupe 15 (C_1-C_3) alkyle, n est égal à 1, 2 ou 3 et X représente un atome de soufre ou d'oxygène,

R₂ représente

soit un groupe (C_1-C_7) alkyle pouvant être substitué par 20 un groupe amino, un groupe -COOH, un groupe hydroxyle ou un groupe trifluorométhyle,

soit un groupe cycloalkyle ou un groupe cycloalkylalkyle,

soit un groupe phényle, benzyle ou 2-phényléthyle, pouvant être substitué sur le groupe phényle par l'un des substituants suivants : un atome d'halogène, un groupe trifluorométhyle, un groupe amino ou un groupe (C_1-C_4) alcoxy,

soit un groupe carbocyclique ou un groupe 30 hétérocyclique,

Y est représenté par les deux formes tautomères de formule R_A

où ¨

A représente

soit un atome d'hydrogène

5 soit un groupe NH₂

soit un groupe OH,

soit un groupe (C_1-C_4) alkyle,

soit un groupe (C_1-C_6) alcoxycarbonyle,

10 R₄ représente

soit un atome d'hydrogène,

soit un groupe méthyle,

et Q représente un groupe R5-SO2-

15 où R₅ représente

35

soit un groupe (C_1-C_8) alkyle,

soit un groupe cycloalkylalkyle,

soit un groupe benzyle, pouvant être substitué sur le groupe phényle par un groupe méthoxy

- soit un groupe $B-(CH_2)_p-SO_2-$, où B peut être une groupe -COOH ou $-CF_3$ et p peut varier de 1 à 3, leurs énantiomères, diastéréoisomères et leurs mélanges, ainsi que leurs sels.
- 25 2. Composé selon la revendication 1, caractérisé en ce que le carbone qui porte R_1 est de configuration absolue (S), et le carbone qui porte R_2 est de configuration absolue (R).
- 30 3. Procédé de préparation d'un composé de formule (I) selon la revendication 1 ou 2, caractérisé en ce que l'on fait réagir un composé de formule (VIII)

$$Q \xrightarrow{H} O \qquad R_1 \\ N \qquad N \qquad O$$
 (VIII)

dans laquelle R_1 , R_2 , et Q sont tels que définis dans la revendication 1, avec un composé de formule (II)

15

30

dans laquelle R_4 est tel que défini dans la revendication 1 et Z est un groupement protecteur, pour obtenir un composé de formule (IX)

$$Q \xrightarrow{H} Q \xrightarrow{N} H \xrightarrow{R_1} Q \xrightarrow{R_4} W$$

$$HN \longrightarrow NHZ$$

$$(IX)$$

dans laquelle R₁, R₂, Q et R₄ sont tels que définis dans la revendication 1 et Z est tel que défini dans la formule (II), que l'on fait réagir avec le chlorhydrate d'hydroxylamine en présence d'une base organique pour obtenir un composé de formule (I) dans laquelle A est un groupe OH ou bien que l'on hydrogénolyse par la suite pour obtenir un composé de formule (I) dans laquelle A est un groupe H, que l'on fait éventuellement réagir avec un chloroformiate de (C₁-C₆)alkyle en présence d'une base organique pour obtenir un composé de formule (I) dans laquelle A représente un groupe (C₁-C₆)alcoxycarbonyle.

4. Procédé de préparation d'un composé de formule (I) selon la revendication 1 ou 2, caractérisé en ce que l'on fait réagir un composé de formule (XIV)

$$\begin{array}{c} H_2N \\ R_1 \end{array} \begin{array}{c} R_4 \\ N \end{array}$$

$$\begin{array}{c} (XIV) \\ HN \end{array}$$

dans laquelle R_1 et R_4 sont tels que définis dans la revendication 1 et Z est un groupement protecteur avec un composé de formule (XV)

$$\begin{array}{c} H \\ \downarrow \\ GP_2N \\ \hline \\ R_2 \end{array} OH \qquad (XV)$$

5

15

35

dans laquelle R_2 est tel que défini dans la revendication 1 et GP_2 est un groupement protecteur orthogonal pour obtenir un composé de formule (XVI)

dans laquelle R_1 , R_2 et R_4 sont tels que définis dans la revendication 1 et Z et GP_2 sont tels que définis respectivement dans les formules (XIV) et (XV), que l'on déprotège puis sur lequel on fait réagir un chlorure de sulfonyle de formule Q-Cl, dans laquelle Q est tel que défini dans la revendication 1, pour obtenir un composé de formule (IX) tel que défini dans la revendication 3, que l'on déprotège enfin par hydrogénolyse.

- 5. Médicament caractérisé en ce qu'il contient un composé 30 selon la revendication 1 ou 2.
 - 6. Composition pharmaceutique caractérisée en ce qu'elle contient un composé selon la revendication 1 ou 2 en association avec tout excipient pharmaceutiquement acceptable.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte ional Application No

		l PC	CT/FR 00/00696
A. CLASSI IPC 7	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C07K5/06		
According t	to International Patent Classification (IPC) or to both national clas	ssification and IPC	
B. FIELDS	SSEARCHED		
IPC /	documentation searched (classification system followed by classif $C0.7K$		
	ation searched other than minimum documentation to the extent the stent the stent that the stend of the stend of the stendard		
		à base and, where practical seal	ch terms used)
	Citation of document, with indication, whose appropriate of the		
Category '	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	e relevant passages	Relevant to claim No.
Х	US 5 705 487 A (SCHACHT AARON L 6 January 1998 (1998-01-06) column 2 -column 4 column 22; example 24 claims 1,4,5 column 12 -column 14	ET AL)	1-6
Α	US 5 561 146 A (KIM KYOUNG S E 1 October 1996 (1996-10-01)	IT AL)	
A	EP 0 669 317 A (MITSUBISHI CHEM 30 August 1995 (1995-08-30) page 15-20	I CORP)	
A	EP 0 601 459 A (SQUIBB BRISTOL 15 June 1994 (1994-06-15) claims	MYERS CO)	
1		-/	
		-/	
	ner documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family member	pers are listed in annex.
	tegories of cited documents :	"T" later document published	after the international filing date
"E" earlier do filing da		or priority date and not in cited to understand the p invention "X" document of particular rele	n conflict with the application but principle or theory underlying the levance; the claimed invention
citation "O" documer	nt which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another or or other special reason (as specified) ant referring to an oral disclosure, use, exhibition or	involve an inventive step "Y" document of particular rele cannot be considered to i	ovel or cannot be considered to o when the document is taken alone levance; the claimed invention involve an inventive step when the with one or more other such docu—
other m "P" documen	neans int published prior to the international filing date but ian the priority date claimed	ments, such combined w ments, such combination in the art. "&" document member of the s	n being obvious to a person skilled
Date of the ar	actual completion of the international search	Date of mailing of the inte	
16	5 June 2000	26/06/2000	
Name and ma	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL 2280 HV Rijswijk	Authorized officer	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Cervigni, S	S

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Int: :ional Application No PCT/FR 00/00696

	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
4	ED 2 EO2 012 A (CANOET CA)	
`	FR 2 593 813 A (SANOFI SA) 7 August 1987 (1987-08-07)	
		ē
Ī		
		*
ĺ		
		4
-		

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Int tional Application No PCT/FR 00/00696

Patent document cited in search repo	rt	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
US 5705487	A	06-01-1998	AU AU BR CA CN CZ EP FI HU JP NO NZ PL WO US US US	684918 B 1975295 A 9506979 A 2183464 A 1147205 A 9602584 A 0672658 A 963451 A 76330 A 9509937 T 963684 A 282588 A 320637 A 9523609 A 5726159 A 5707966 A 5914319 A 5710130 A	08-01-1998 18-09-1995 18-11-1997 09-08-1995 09-04-1997 11-06-1997 20-09-1995 03-09-1996 28-08-1997 07-10-1997 28-10-1997 13-10-1997 08-09-1995 10-03-1998 13-01-1998 22-06-1999 20-01-1998
US 5561146	A	01-10-1996	AU CA EP JP	2162095 A 2151412 A 0686642 A 8053492 A	21-12-1995 11-12-1995 13-12-1995 27-02-1996
EP 0669317	A	30-08-1995	AU CA CN FI HU JP NO NZ US ZA	1025795 A 2140598 A 1121068 A 950309 A 72062 A 7252217 A 950297 A 270395 A 5744487 A 9500631 A	03-08-1995 28-07-1995 24-04-1996 28-07-1995 28-03-1996 03-10-1995 28-07-1995 24-06-1997 28-04-1998 05-10-1995
EP 0601459	A	15-06-1994	AU AU CA JP US US	675981 B 5208193 A 2110464 A 6211894 A 5583146 A 5741792 A 5741799 A	27-02-1997 16-06-1994 03-06-1994 02-08-1994 10-12-1996 21-04-1998 21-04-1998
FR 2593813	A	07-08-1987	AT CA DE EP JP PT US	56429 T 1312703 A 3764828 D 0236164 A 62240657 A 84171 A,B 4791102 A	15-09-1990 12-01-1993 18-10-1990 09-09-1987 21-10-1987 01-02-1987 13-12-1988

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

De de Internationale No PCT/FR 00/00696

			FUI/FR UC	1/00696
CIB 7	EMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE C07K5/06			
Selon la cla	assification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classif	ication nationale et la Cli	В	
B. DOMAI	NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE			
Documenta CIB 7	ation minimale consultée (système de classification suivi des symboles C07K	de classement)		
	tion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure o			
	nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale	(nom de la base de donn	nées, et si réalisab	le, termes de recherche utilisés)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS			
Catégorie ³	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication	des passages pertinents	s	no, des revendications visées
X	US 5 705 487 A (SCHACHT AARON L 6 janvier 1998 (1998-01-06) colonne 2 -colonne 4 colonne 22; exemple 24 revendications 1,4,5 colonne 12 -colonne 14	ET AL)		1-6
A	US 5 561 146 A (KIM KYOUNG S ET A 1 octobre 1996 (1996-10-01)	AL)		
A	EP 0 669 317 A (MITSUBISHI CHEM CO 30 août 1995 (1995-08-30) page 15-20	ORP)		
A	EP 0 601 459 A (SQUIBB BRISTOL MYE 15 juin 1994 (1994-06-15) revendications	ERS CO)	į	
	-/	/	i i	
X Voir I	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents	de familles de bre	vets sont indiqués en annexe
° Catégories	speciales de documents cités:	" dearment ult frie		
conside E" docume:	nt définissant l'état général de la technique, non éré comme particulièrement pertinent nt antérieur, mais publié à la date de dépôt international	date de priorité et n'a technique pertinent, ou la théorie constitu	appartenenant pas mais cité pour cor uant la base de l'ir	nprendre le principe evention
ou apre "L" documei priorité	es cette date // Antiper un doute sur une revendication de	etre consideree com inventive par rapport document particulière	ime nouvelle ou co t au document cor ment pertinent; l'ir	oven tion revendiquée
"O" docume une exp "P" docume	int se référant à une divulgation orale, à un usage, à position ou tous autres moyens nt publié avant la date de dépôt international, mais	ne peut être considé lorsque le document	rée comme impliq : est associé à un : e nature, cette con	uant une activité inventive
posteri	eurement à la date de priorité revendiquée "8	" document qui fait part		
	elle la recherche internationale a été effectivement achevée			e recherche internationale
	5 juin 2000	26/06/20	UU	
Nom et adres	sse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk	Fonctionnaire autoris	sé	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Cervigni	, S	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

D∈ de Internationale No PCT/FR 00/00696

(suita) C	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	101711	00/00696
atégorie	Identification des documents cités, avec le cas échéant, l'indicationdes passi		
	one of a second and a second an	ages pertinents	no. des revendications visees
1	FR 2 593 813 A (SANOFI SA)		
	FR 2 593 813 A (SANOFI SA) 7 août 1987 (1987-08-07)		
			
i			
	•		
ĺ			
}			
İ			
1			
1			1

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

PCT/FR 00/00696

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
US 5705487	A	06-01-1998	AU AU BR CA CN CZ EP FI HU JP NO NZ PL WO US US US	684918 B 1975295 A 9506979 A 2183464 A 1147205 A 9602584 A 0672658 A 963451 A 76330 A 9509937 T 963684 A 282588 A 320637 A 9523609 A 5726159 A 5707966 A 5914319 A	08-01-1998 18-09-1995 18-11-1997 09-08-1995 09-04-1997 11-06-1997 20-09-1996 28-08-1997 07-10-1997 28-10-1996 19-12-1997 13-10-1997 08-09-1995 10-03-1998 13-01-1998 22-06-1999 20-01-1998
US 5561146	A	01-10-1996	AU CA EP JP	2162095 A 2151412 A 0686642 A 8053492 A	21-12-1995 11-12-1995 13-12-1995 27-02-1996
EP 0669317	Α	30-08-1995	AU CA CN FI HU JP NO NZ US ZA	1025795 A 2140598 A 1121068 A 950309 A 72062 A 7252217 A 950297 A 270395 A 5744487 A 9500631 A	03-08-1995 28-07-1995 24-04-1996 28-07-1995 28-03-1996 03-10-1995 28-07-1995 24-06-1997 28-04-1998 05-10-1995
EP 0601459	Α	15-06-1994	AU AU CA JP US US	675981 B 5208193 A 2110464 A 6211894 A 5583146 A 5741792 A 5741799 A	27-02-1997 16-06-1994 03-06-1994 02-08-1994 10-12-1996 21-04-1998 21-04-1998
FR 2593813	А	07-08-1987	AT CA DE EP JP PT US	56429 T 1312703 A 3764828 D 0236164 A 62240657 A 84171 A,B 4791102 A	15-09-1990 12-01-1993 18-10-1990 09-09-1987 21-10-1987 01-02-1987 13-12-1988